

EFFIPRO 268 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR GRANDS CHIENS

Autorizzato

- Fipronil

Product identification

Denominazione del medicinale:

EFFIPRO 268 mg spot-on solution for large dogs

EFFIPRO 268 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR GRANDS CHIENS

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

268.00 milligrammo(i) / 1.00 PIPETTA

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutaneo:

- Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53AX15

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Marketing authorisation date:

15/05/2009

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10988/076/003

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/05/2009

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0377/003/DC

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Danimarca Estonia Finlandia Germania Grecia
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Malta Paesi Bassi
Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028145>